3/7/10

DIALOG(R)File 352:DERWENT WPI

(c)1999 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

002560790

WPI Acc No: 80-78814C/198044

Stable liq. aspirin compsn. - comprising acetyl salicylic acid dissolved

in dimethyl isosorbide

Patent Assignee: RESEARCH CORP (RESE )

Inventor: LUZZI L A; MA J K H

Number of Countries: 012 Number of Patents: 007

Patent Family:

Patent No K	(ind	Date	<b>Applicat</b>	No	Kind	Date	Main IPC	Week
US 4228162	A	19801014					•	198044 B
EP 23772	A	19810211						198108
JP 56032425	A	19810401						198120
CA 1142091	A	19830301						198313
EP 23772	В	19830518						198321
DE 3063312	G	19830707						198328
JP 89014205	В	19890310						198914

Priority Applications (No Type Date): US 7955703 A 19790709

Cited Patents: 1. Jnl. Ref; FR 2143609; GB 1462994; US 3219529; US 3669230;

US 3842170; US 4082881; US 3699230

Patent Details:

Patent Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent

EP 23772 A E

Designated States (Regional): BE CH DE FR GB IT LI LU NL

EP 23772 B E

Designated States (Regional): BE CH DE FR GB IT LI LU NL

### Abstract (Basic): US 4228162 A

Stable liq. aspirin compsn. comprises acetylsalicylic acid (I) in dimethyl isosorbide (II). Pref. concn. of (I) is 280, esp. 10-180 mg per ml. of (II). Pref. compsn. is anhydrous; and flavouring agent may be included.

Liq. aspirin compsn. is provided in which decompsn. of (I) via hydrolysis and transesterification is avoided. Solvent (II) is non-toxic, and since it is totally water-miscible it is ideal for internal use. Further it is postulated that when used internally, (II) will be metabolised to form isosorbide, a remedy for diuretic purposes.

Derwent Class: B05

International Patent Class (Additional): A61K-009/00; A61K-031/60;

A61K-047/00

# (B) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# 四公開特許公報(A)

昭56—32425

Wint. Cl.3 A 61 K 47/00 // A 61 K 9/08 31/60 識別記号

庁内整理番号 7057-4C 7057-4C 6617-4C

砂公開 昭和56年(1981)4月1日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 10 頁)

## G)安定した液状アスピリン組成物

00特

昭55-87998

22出

昭55(1980)6月30日

優先権主張

⑩1979年7月9日⑬米国(US)

**@55703** 

- 7 仍発 明 者

ルイス・アントニー・ルツチ アメリカ合衆国ウエストパージ ニア州26506モーガンタウン・ ポーラードライブ141

⑦発 明 者 ジョセフ・ケー・エツチ・マ

アメリカ合衆国ウエストバージ ニア州26505モーガンタウン・ ケイストリート・ポツクス107 ルート1

⑪出 願 人 リサーチ・コーポレーション アメリカ合衆国ニユーヨーク州 10017ニューヨーク市レキシン トン・アベニユー405

砂代 理 人 弁理士 桑原尚雄

外1名

.:

1. ( 発明の名称 )

安定した液状アスピリン組成物

- 2 ( 特許請求の処慮 ]
  - 1. ジメチルイソソルバイド中収学的有効磁度 のアセチルサリチル間の混合から成る安定し た依状アスピリン組成物。
  - 2 放丁セチルサリチル奴はジメチルイソソル パイドに対し280四/叫までの設設で存在 する第1項の組取物。
  - 3. 破アセチルサリチル殴はジメチルイソジル パイドに対し10~180四ノ世の辞度で存 死する胡」項の母成物。
  - 4. 該磁放物は無水である第1項の磁成物。
  - 5. 該組成物に調味剤を含む原1項の組成物,
- 3. [発明の辞酬な説明]

本発明はアセチルサリチル酸組成物の安定化方 近に関する。更に辞しくは、本発明はジメチルイ ソソルバイドで安定化したアセチルサリナル叡思 成物に関する。

抗炎症性解系なよび鉄痛処理に関して独特の低 合せ効果を発揮するアスピリンは恐らく最も一般 的で有効な非調合疑剤である。しかしながら、ア スピリンの投張は使用者、特に貿易囚智を有する 患者に貼しい胃染出血を起すことが注意されて来 TC [ P.R. Holt , Proc. Soc. Exp. Biol. Med., I 0 2 , 5 1 7 ( 1 9 5 9 ) ; P.H.N. Wood , S.E.A. Harvey & I U A. Bixon , Brit. Med.J., ] , 6 6 9 ( 1 9 6 2 ); Mt.I.Grossman, K.K. Maisumoto , & L G R.J. Lichter . Gastrocatorlogy, 40, 38.3 (.1961) ]。 СОЫ МО 俊梤は未だ明らかでないけれどら、 研究はアスピ リンは夜状で鮭口投与あるいは貯蔵注射の場合は 不可思議な出血を起さないことを示している〔』。 R. Leonards > L C G. Levy , J. Pharm. Sci. . 5 8 . 1 2 7 7 ( 1 9 6 9 ) ; # L & A.Weiss, E.R. Pilmany & I U E.C. Graham, Amer. I. Med. 31,266(1966)].

一方、アスピリンの設別は、特化、徐々作例な し大きな炭剤片として胃に致る時、胃の出血を起



特別656- 32425 (2)

すことがわかつている。これらの結果はアスピリ ンによる胃の炎症は裏刻の粒子サイズを遊りする ことによつて着しく減少し得ることを示唆してい る。肖陶底になける薬剤の粒子サイズのヨシはな **仏調剤形を用いることによつて最もよく違成され** る。それ故、安定したアスピリン帮菔を処方して 叙ましくをい期作用を放少するため多くの企でが なされた[ H.R.Mehia かよび F.G.Drommond, J. Amer. Phar. Assoc. Pract. Ed. ,15 , 103 ( 1954 ); H.W. Tomski & L & L.S. Waller, !'harm.d. .1 4 4 . 5 3 ( 1 9 4 0 ) : M.Farges, 米国特新职3316,150号; L.A.Luzzi,C.W. Whitworth & LO H.W.Jun . J. Pharm. Sci. . 62 , 1 1 8 4 ( 1 9 7 3 ); T.W. Schwarz . N.G. Shvemer & LU R.G. Renaldi , J. Amar. Pharm. Assoc. Pract. Ed. , 1 9 , 4 0 (1958)

アスピリンの安定した被状型剤の調製は値々の が確中におけるアスピリンの不安定性のため古典 的な薬剤上の問題となつている。水溶液またに虚 分を含む溶剤においては、アスピリンは差しく不

(3)

Jun et al (H.W. Jun, C.W. Whitworth および
L.A.Luzzi, J.Pharm.Sci. 61, (1972)]
の研究によって示唆されるごとく、今1つの形の
ナスピリン変質と対立せねばならぬかも知れない。
たの研究においては、アスピリンは長期間の所成
中ポリエナレングリコール・400とエステル及
後を行つてサリチル酸とアセチル化ポリエチレン
グリコールを形成する。同様の反応にはのヒドロ
キンル形別の対しては、設合されていないけれども、
長期間所属中エステル交換によるアスピリン変質
の可能性を無くせない。アスピリン変質の防止に
対して、Luzzi および共同研究者たちはアスピリン
板状製剤におけるエステル化ポリエチレングリコールの使用を投案した〔L.A.Lwzzi 、C.W.
Whitwosahsとび H.W. Jun 米国特許第3.8 4 2.170号]。

過去において、 アセチルサリチル関組 収物をより 深のよいものにするため、 アセチルサリチル関を可能化し、 あるいれこれを 散状形に 転化する 企てがなるれた。 このことは、 アセチルサリチル関

(5)

安定である。その変質はアスピリンがナリテル酸 かよび酢酸に 加水分解することによるととが知ら れている。研究はこの加水分解は一次動力学に従 い食なよび塩基の粉些反応を受ける(L.J.Edward, Trans. Faraday Soc. , 46, 723 (1956) および <u>4 8</u> , 6 9 6 ( 1 9 5 2 ) )。アスピリン の水性質質中における急速加水分解のため、アス ピリンの夜状質剤の企てはプロピレングリコール . [ H.R. Mebta & I & P.G. Dremmond, J. Amer. Pharm. Assoc. Pract. Ed. , 15 , 103 ( 1 9 5 4 ) ] . エチルアルコール ( H.W. Tomski # 1 U L.S. Watter , Pharm. J. , 144 , 53 (1910)]、グリセロール[ M.Farges , 米型 特許第3,3 1 6.1 5 0 ] むよびポリエチレングリ ゴール [ T.W. Schwarz, N.G. Sevemar および R.G. Renaldi , J, Amer. Pharm. Assoc. Pract. Ed., 19,40(1958)]のどとき非水溶剤の使 用に以定されて来た。しかしながら、これらの帝 剤の使用に引き継がれる(トレースの虚分による) 密解性シよび加水分解の問題の他に、この製剤に

2 2

(4)

を含む突列を使用することの困難な人々にとつては特に重要である。また、小児科にかけるアセチルサリチル酸の投与は子供に対して変列の適当な投資をするため錠剤を半分または 4 に分割せればならない場合しばしば困難である。かくして、薬剤の正確かつ便利を投与のため Tザ//サリテル酸の液状組取物に対する必要性が存在した。

担々の裏剤投棄形、特に放牧投棄形において、
アセチルサリチル酸は水、水性または1個アルコール溶液の存在においてサリチル酸と酢酸に分解することが知られている。高度のプルーフェチルアルコールと高度のテスト無水グリセリンの溶剤のでありましてがりのでは、147348号〕アセチルサリチル酸の安定を溶液または整例をを作るいくつかのをいは他の裏効のもる薬品を含むポリエチレングリコール座業ペースが作られた。しかしたから、頭

(6)

らかに水が存在したいにもかかわらず、多価アル コールペースけないてなおアセチルサリチル型の 共しい分解が超ることがわかつた。このファクチ ーは水のアセチルサリチル酸に対する邓水分解効 央ほど前後ではないが、 無水多価アルコール・ア セナルサリチルタ組成物の貯蔵券部が含まれる時 は重没なファクターである。従来技術は多価アル コールペースにおける母の組成物を形成すること によつてアセチルサリチル留の安質の問題に溶液 を求めた。 しかし、 これらの企ては部分的にしか 双功しなかつた。明らかに無水の多価ブルコール 中にかけるアセチルサリチル包の分解はエステル 交換化よつて起りサリチル酸とアセチル化多価ア ルコールを生ずることが示されている。特化、ア セチルサリチル駅の分解はポリエチレングリコー ルとのエステル交換反応によつて超りサリチル酸 とポリエテレングリコールアセテートを生すると とが示された。この問題を妨げるため、アスピリ ンの液状製剤にないてエステル化ポリエチレング リコールが使用された〔米国特許第 3,8 f 2,1 7 0

(7)

つて軽けられるアセチルサリチル質の安定した器 夜を砂供することである。

本究別のとれらのむよび他の目的は、 後で明らかになるどとく、 アセナルサリナル間(アスピリン)と主としてジメチルインソルバイドから成る 担体とから成る調合初によつて達成できる。

本職等明者やはアスピリンの液状質利用のピヒ クルとしてジメナルイソソルパイド(DMI)を 他们した。

DMIに次の構造を有する:

で個研究は、この語列が実際上非路性であると とを示した。 DMIが水と復和性であると言う事 ともまたこの活列が内閣用に思想的であることを 示唆する。内閣に使用する時、 DMIは物質交替 で変化して利以用の変品であるイソンルバイドを 形成することが予想される。 化学構造の見地から

(9)

号」、しかしながら、 これは 舞性および 有容不快な 味の問題が正目されたので有効でないことがわか つた。

ジメナルイソソルバイドが種々の軽削用の啓削 選体として用いられている。卵をは、相乗効果が 起められている筋弛硬剤 [ 米国特許森 3,6 9 9.2 3 0 号 ] および歌音、クリーム、ローションまた は目棄のごとも外用液の形で使用される場合の各 植ステロイド [ 米国特許森 4,0 8 2.8 8 1 号 ]。

従つて、加水分解をよびエステル交換による駅の分解が起けられるごときアセチルサリチル酸部成物の必要性が存在する。特に、加水分解をよびエステル交換による分解に対し安定なアセチルサリチル酸の液状組成物に対する必要性が存在する。

従つて、本発明の目的は加水分解およびエステル又換による酸の分解が避けられるアセチルサリ ナル酸の安定したジメチルイソソルパイドペース の組成物を提供することである。

本発明の今1つの目的は酸の加水分解およびエ ステル交換がジメチルイソソルパイドの使用によ

(8)

DM l は実際上アスピリンの変質に不活住である ことがわかる。

彼状のアセチルサリチル曽仁水、水むよび1個 ナルコール智赦、 および明らかれポリエチレング リコールのどとき無水多皿アルコール中で分解す ることが知られている。この誰の分解は多景の水 心存在によつて起らないと言う事実付酢度の不存 在によつて確認された。変質が加水分解の結果で あるならば酢酸が存在する客である。 酢酸の不存 在は種々の明らかに無水の多価ブルコール中の酢 **飲の俗弦のNMRスペクトル(核磁気共鳴スペク** トル)における酢酸のメチル若吸収の欠餘によつ て確認された。アセチルサリチル酸の分解は、多 低アルコールとのエステル交換望に水の存在によ る加水分解によつて起ることがわかつた。このエ スナル交換の分解領式は億々の多価アルコール中 のアセチルサリチル酸の熟成したサンプルの NMR スペクトルにおける多価アルコールアセテートの アセテート部分のメチルプロトンの出現によつて 罹認された。多価アルコールアセテートのアセテ

99

ート品分のノチルプロトンの吸収は多個アルコールアセテート、 特にポリエチレングリコールアセテートの正名 ユサンプルを含むアセチルサリチル 四岩板の1 配分における向じ吸収パターンの出版によつて磁器された。

.

αŊ

61はこのサンプル(10%の水を含む)を96段 問70℃に加納した後にとつた。カルポキシルブ ロトンの信号は水交換によつて損失し、 芳香酢却 に対する倡号は変化し、層刻に対する信号は未変 化のままであること、およびアスピリンのアセチ ルプロトンの遊少を伴う82に新しいピークが現 われていることがわかる。このスペクトルの虫化 はアスピリンがサリテル酸と酢酸化加水分除する ことによることがわかる。 酢図の不存在≯よび存 在にかけるジメチルイソソルパイド中のサリチル 即のNMRスペクトルは第2図の z および b に示 される。との否列にかける酢飲のプロトン借号は 82にあるが、サリナル叡の芳谷厥段に対する信 母は 8 6.8 ~ 8 8.0 の範囲である。これらのピー クは第1m6Kおける対応するピークとほとんど 一致し、アスピリンがサリチル図と酢酸に部分的 に加水分界していることがわかる。

NMR研究の結果はジメチルイソソルバイドは ブスピリンと化学的に相互作用をしないしまたフ スピリンの変質を剪ぶしないことを示している。



02

フスピリンの変質の唯一のルートは、 系に水が存 する場合超けることのできない加水分解によるも のである。

アスピリンの散状製剤は医学的有効型関のアセチルサリチル層、好ましくは280 甲/出までのさらに好ましくは10~180 甲/ピのジメチルインソルバイドを含まればならない。

プロピレングリコール、ポリエチレングリコー ルー 4 0 0 およびジメチルイソソルバイド中のア スピリンの招解股は次のごとく足める:

に換耳した。 役々の 艀烈中における アスピリンの 沼屏度はマノ业で表わす。サンプルは次のごとて 処理した:アスピリンの加水分解は、戸過したサ ンプル25 BD を1NNAOR 密放Q5叫を含む 25 dの容易フラスコに移すことによつて遅灰さ れた。次にこの쯈液を 0月 7のリン磁塩段資液で 25 dに対めた。 低光剤定のため、 物収した存在 1 . 2 . 3 3 1 1 5 4 8 8 6 8 7 0 硫磺酸 2 0 2 含む別々の寮先皿に移した。とれらの啓放から潮 足した仮光は苔藓中のアスピリン分を足めるのに 用いた。ジメチルイソソルパイド中のアスピリン の容解既は2809ノ以であることがわかつたが、 プロピレングリコール中およびポリエチレングリ コールー400中においては、この辞辞度はそれ ぞれ1609/25252549/2であつた。 これらの結果はジメチルイソソルパイドがアスピ リンの液状製剤に対して低れた密剤であることを 示す。アスピリンの嵌剤は適常アスピリン325 中を含む。ジメチルイソソルパイドを用いる時は、 1.5.04以下の密放で同じ空さか製剤し得る。 核状





特開昭56- 32425 (5)

製剤はまたその吸収を増強し、従つて、 向じ効果を超級するに要する投票分を減少する。 高度の可能化溶剤を使用することの利益は、 使用する溶剤のほを破少し、 それ故避剤の副作用もまた減少し付ることである。 安定性の見地からは、 唇液中の サスピリンの安定性に 翼列の静度の増大と 共に増大する。 かくして、 他の の ありも アスピリンの 安定性 できる ジメチルイソンル パイトの 使用はまたアスピリンの安定性を 増強する 答 である。

アスピリンーグメチルイソソルバイド組成物に
に、調味剤、甘味剤かよびその他の裏剤のごとを
他の総加物を能加することができる。 適当な調味
別はワニラ、チョコレート、 板紙、 ぶどうおよび
きからで等を包含する。 適当な甘味剤はグルコース、 フルクトース、 サクロース、 ソルピトールシ よびラクトースのごとき概頼、 およびサッカリン、 シクラメート等のごとき人工甘味料を包含する。 パ人することのできる適当な駆剤はプロポキンへ ン、コディン、クロルフェネラミン、 ピラペンザ ミンまたは他の無痛的なよび抗ヒスタミン剤を包含する。 パルピソール ወ塩およびトランキライザーのごとも独静剤もまた包含される。

ジメチルイソソルパイドについての毎性は次の どとく制定した:

#### 急性経口毒性・・ラット

ジメチルイソソルバイドの経口し D 5 0 を 例定した。ラットにおける D M 1 息性経口 ( L D 5 0 ) 母性は体質 B 5 6 3 ad である ( Hornの 8 m) 平均法によつて計算 - H.J. Horn, Biometrics , 12; 3 1 1 ( 1 9 5 6 ) ]。 1 グループ 5 ラットから成る各グループにそれぞれ 1 4 7 , 2 1 5 , 3 1 6 , 4 6 4 , 6 8 1 および 1 0 0 ad / りを投 大の 6 数 4 グループ 0 2 0 ラット は 7 次 2 1 5 , 3 1 6 , 4 6 4 , 6 8 1 および 1 0 0 ad / りを投 大の 6 数 2 グループ 0 2 0 ラット は 7 次 で生き 2 没 かの 6 か で 1 0 で 2 が で 2 が で 2 が で 2 が で 2 が で 3 を 2 が で 3 を 2 が で 3 を 3 を 3 を 3 を 3 を 3 を 3 を 3 を 4 が で 3 を 3 を 4 が で 3 を 4 が で 3 を 4 が で 3 を 4 が で 3 を 4 が で 3 を 4 が で 3 を 4 が で 3 を 4 が で 3 を 4 が で 3 を 4 が で

na

Hodge, H.C. むよび Sternor, J.B. 化よつて持案された急性終口器性の分類 (American Industrial Hygiene Associatim Quarterly, 10:(4)93 (1949年12月)] に仮れば、DM Lは、実別的には非悪性、と考えられる。

### 急性経皮器性 - - うさぎ

うさぎの皮膚と恐触を触符した場合の親界しな いジメチルイソソルパイドの急性軽皮毒性を制定 した。

移釈しないジメチルイソソルパイドの急性態度 雄性は、ゴムのデンタルダムのカバーの下で24 時間うさぎの皮膚と形触を維持した時、体質1 な ボリ10 単以上である。

「グループ 4 匹のしろうさぎから成る各グループにそれぞれ 1 0 0 , 2 1 5 , 4 6 4 かよび 10.0 ベノ ゆを投与した。全うさぎが生き殴つた。これらの条件の下では、一時的に中程度の紅度があった。うさぎを解剖した時、総体的に例理学的所見はなかつた。

格駅したいジメチルイソソルバイドおよび静服 80,60および20%(V/V)の水器液をうさ ぎについてテストした。

追加テストをりさぎについて同様に行つた。 との場合、 P.I.I. は Q. 0 8 3 であつた。 2 4 の 駅 みの 9 5、 その 各 \* は 8 の ポテンシャル (可能性)を有するが、 唯 1 つだけが 1. 0 の スコプを 有した。 段の 刺収 - - 9 さき

ジメナルエーテルをうさぎの眼の破線部分に滴らした。数年間に登つて2つの異つたロット DMI (とこでは単に A または B と記載する)を異つた時間かよび異つた健康でテストした。特定層形に対する特別のテストで得られた結果を第1番に示す。

佼潢科教・・うさぎ



07)



03

	建设	ロット	テスト	限の数	製の状態		<del>꾸</del> :	タスコア <sup>(1)</sup>			
:	MOV 25	1時間	2 4時間	48年間。	7.2時間	96時間	7 8				
	100	A	1	6 <sup>(2)</sup>	先級セナ	0.0	1 5.0	10.3	0,01	1 0.0	0,0 1
:	001	A	2	б	佐條せず	0.0	0.0	0,0	0, 0	0.0	0.0
	100	8	1	<del>5</del> (3)	先锋セナ	3,7	1 1.3	5, 6	5.0	5.0	4,6
٠	100	· A	1	3	疣 (紙 2.秒間	0,0	0.0	0.0	0.0	0,0	0,0
	100	<b>A</b>	2	3	疣 擬 2 初间	0.0	0-0	0· O	0-0	0.0	0.0
,	100	В	1	3	院 経 2 秒間	2, 7	1 8.0	1 7.3	9.4	8. 7	0.0
	8 0	A	1	ti .	洗偽セナ	O- O	0, 0	0. 0	. 0.0	0.0	0.0
	8 0	Ä,	1.	3	冼 蘇 2 秒間	0.0	0, 0	0. 0	0.0	0.0	0.0
	60	A	1	б	洗板七十	0 0	٥.٥	0.0	0.0	0.0	0 Ó i
	6 O	٨	1	3	疣 發 2 秒間	0.0	0.0	0,0	0.0	0.0	٥٥
	4 0	. <b>A</b>	T	6 .	佐極せず	0.0	0.0	<b>a</b> . o	Q O	0.0	0.0
	4 0	٨	Ĺ	3	冼 條 2 抄間	0.0	0.0	a o	0 0	0.0	0.0

(1) 会説分におけるボテンシャルスコア100のうちから、 (2) 公内の田はコンツステントスコア60〜64を有し、行かに14上り大きいスコアを有したものはなかつた。また1つはスコア0でもつた。 (3) の眼は28〜30のコンツステントスコアで他は0であつた。 多の眼は28~30のコンシステントスコアで他は0であつた。 0.9

3.1 表のデータは未役状DM [ K対する個々の うさぎの眼に応じて可成りの変化性を示している。 刺根の根底の次の分類は、 Kay および Calandra の頃語に収つて、洗滌しなかつた腹について槽々 のテストに対してなされたこ

群 版 (34)	ロット	テスト	分類(Kay およびCalendra)
100	A	1	分類不能 <sup>(a)</sup>
100	• 🛦	2	朝牧なし
100	В	2	盗和左刺蚁
8 0	A	1	耐収なし
·6 0	٨	1	•
4 0	A	1	•

(a) スコア f O ~ 6 4 を有するしつの眼の風差 のため、このテストは個々のスコアの40% が平均スコア士5に等しい規単に合はなかつ R.

特足のテストおよび郵展に対する Federal Hacaldous Substances Act の規定によるDMI の分類は下に示す:

鱼医科	п <i>у</i>	テスト	ポジナブの設 の数/テスト した限の数 CFR	Federal Regulatin の列数コード としての分類
100	ķ	1	4 / 6	ポジナブ
100	٨	2	0 / 6	ネガチブ
100	В	1	0 / 6	• •
8 0	٨	1	0 / 6	
6 0	A	· 1	0/6	
4 0	٨	1	0 / 6	•

# うさぎの耳の中に筒下

DMIをも匹のうさぎの耳の各々の外耳道に圧 入した。阿棣にDM140%の水容欲 0.35 ㎡を 他の1匹のうさぎの耳に住入した。5日後うさぎ を殺し中耳まで解剖して検査したが、外耳道の皮 度に列収は観察されなかつた。 '

#### 人間のパツチテスト

皮膚科医師 B.Schwarz,M.D. によつてはじめて 考案されさらに最初 R.B.Osboven,M.D. によつて 通用された予示的 パソナテスト 正に上つて、未給

2

**Z**D

#### 持照昭56- 32425 (7)

駅のイソソルパイドのジメチルエーテルを人間に ついて恩封貼りつけしてテストした。 得られた結 災は次のごとくであつた:

> 映 度 以応した者の数 タストした者の数 承1 回の適用 第2回の適用 第1回の適用 第2回の適用 合 ât

プチテルイン 100% 100% 0/200 2/3/200 2/200

(i) 第2回の適用に対してのみ及応を有した2 対象は返ちに再テストしたが、両者とも48 時間接胎布を除去した時本ガナブでもつた。 未稀釈のジメテルイソソルバイドが人間の支属 に対してもまた皮膚過感者に対しても一次的刺収 のないことが結論された。

さられ、特定の例を挙げて説明するが、本発明 はこれらの例れよつて限定されるものではない。

加水分解について検討のため、各米国美局法級のアスピリン 180 サ/ ntを含む 6 つの設剤を作った(第2 装)。実験前、奨剤も溶剤も乾燥したかつた。6 つの設剤の各々25 ntをそれぞれねじ 報付きの抵に入れ、瓶を足められた温度に制御さ



(22)

- \* すべて米国薬局法板のナスピリン180
- \*\* ASAおよびDMIは両方とも特製する ことなくそのまま用いた。

アスピリンの加水分解の速度定数は次の式によ つて定めた:

とこれで、ロアスピリンの最初の機能、Cは! 時間におけるアスピリンの機能、よは速度定数。 実用上、この式は次のごとく換えてもよい:

かくして、時間に対する政策アスピリンのパーセンテージの log 低のプロットは傾斜 - k/2303 の直線となる。

様々の個度で測定した速度定数け、次の Arrhenius の式を用いて室間(25℃)かよび冷 準温度(5℃)にかけるアスピリンの変質を予測 するのに用いられた:

log k = log A - Ea / 2303RT



--

れたウォーターパス化置いた。各サンプルは一定 間隔の時間毎にピペットで取り出し、 西ちにサリ チル酸分を分析した。サリチル酸の分析は前配の 繁光分析法を用いて行つた。サンプルは容量フラ スコ中で1000倍に移め、 稀釈したサンプル数 μ8 を変光測定用の pR 7の級価値2 cdを含む管 光皿に移した。 10 水分解の研究は 40 、45 、

# 安定性研究のためのジメチルイソソルバイド 中アスピリン器板の製剤

投刷*	水分(%, V/V)	調味剤(4 楠/10 紅)
A**		
8	1	
c	1 0	
D		はつか袖
E		後皮排
F		みどりはつか油
	. 23	

ことに、 k は温度でにおける速度定数、 A は常数、 R はガス常数、 E」 は反応の活性エネルギー、1/T に対する log kのプロットはーE』/2303R に相当する傾斜を有する直標を生ずる。同じ反応に対しては E』 は一定である。このプロットから25 におよび5 でにおける選度定数を計算することもできる。これらの常数は室園および倫理温度におけるアスピリン製剤の寿命(10%変質までの時間)の予例に用いることができる。

50℃における製剤 A、B、C 中のアスピリンの変質を第3回に示す。このデーターは種々の温度におけるアスピリン変質に対する1例として投供するものである。水を加えない(製剤 A)場合でも、アスピリンは変質することがわかる。サンプルは定期的にNMRスペクトル御足で検査した。変質はアスピリンの加水分解によることがわかつた。このことは、米面薬局法板アスピリン(乾燥成当 Q 5 重量 B)からのおよび溶剤による水の吸収からの製剤においても若干量の水の存在を示唆

æ

(3)

排開給56- 32425 (8)

知ははまた、からのでは、 ののでは、 のので

選3 委は他の馬鹿において得られた選鹿定数も含んでいる。



23

%を含む串般(製剤 B および C ) だおいては、30 日 がにおける変質は、それぞれ 2 8 % および 4 8 % であることがわかつた。

アスピリンが他の溶剤よりもジメチルイソソルバイド中でより安定であることがわかる。 このことは次のごとく説明される:この加水分解に二次 反応である。かくしてアスピリンの強度の増大と 水の適度の成少は変質を成少する;アスピリンは 変質の追加ルートとしてプロピレングリコールギ

25℃にかける予測値は窒息にかいて供られた 実験結果とよく関連している。 窓虚にかいて得ら れたデーターは動力学評価に対しては充分でない。 しかし、この結果は、30日後にかいて、製剤 A、 D、E かよびFにかけるアスピリンの約1.5%が 変質することを示す。新加した水1%および10



· • Ø

よびポリエナレングリコールーも00のでとき居剤中でエステル交換を行う。溶剤が湿分で汚染されるならは溶剤の選択ではアスピリンの加水分解は助けないことが溶剤されればならない。しかし、 事態度においておよび/あるいは薬剤およびが剤 中の水分を減少することによつてアスピリンの変質を防ぐことができる。 閉想的には、加水分解を助ぐには、無水根成物が使用される。

#### 第 3 表

# 様々の温度で側定したジメチルインソルバイ ド中におけるアスピリン変質の返度定数

通度定数×101/時間

お話で	銀剤へ	製剤B	型別C
4 0	0.82	1.82	3.75
4 5	1. 1. 5	250	4. 9 I
5 0	5 i 0	3. 6 8	9-1 0
6 0	376	6.68	2 1. 8 8
7 0	8-4-4	1 9.6 0	4 5. 1 0



**(29)** 

#### 第 4 表

ジメチルイソソルバイド、プロピレンダリ コールかよびポリエチレングリコールー 4 0 0 中にかけるアスピリンの安定性の比較

			10多変質時間		
	æ	Æ	アスピリン健康	2 5 C	5 °C
7	ブロビレング	リコール	0. 3 6 M	15 l. 2 B	5 5.8 B
H	ドリエチレン:	₹7=-~-100	0. 3 6 M	1888	290B
٠	<b>ジメチルイン</b> :	yard F	1. 0 0 M	2308	6 2.5 B

#### 4.〔四面の簡単な説明〕

裏 1 図 口 1 10 多 V / V の 水の 不存在 (a) か 1 び存在 (h) に \* け る ジ メ チ ル イ ソン ル パ イ ド 中 1 M の フ スピリンの N M R スペクトル で ある。 スペクトル (a) ロ サンプルを 9 6 時間 7 0 で で 舒展 し た 後 と つ た :

第2日は酢酸の不存在(a) および存在(a) における ジメチルイソソルパイド中1Mのサリチル酸の NMRスペクトルである;

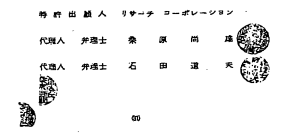


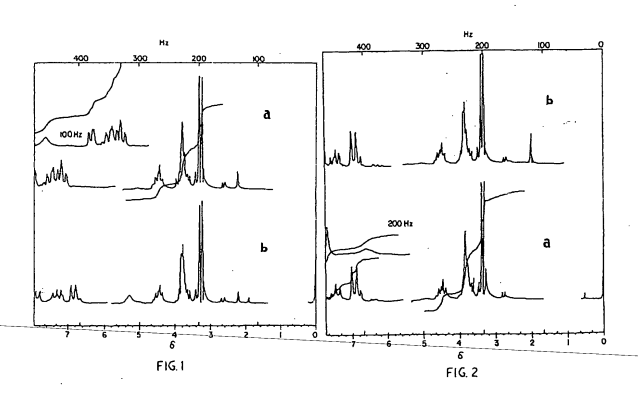
**3**0

系3 図に5 0 でにかける追加の水 0 % (A)、1 % (B)、かよび 1 0 % C)を含むジメチルイソソルパイド中のアスピリン ( 1 8 0 可 / M )の変質を示す; 第4 図に製剤 A、B かよび C にかけるアスピリンの変質に対する log ( C ~ 1 0 0 ) 対時間の

第5回に値々の直座における製剤 A , 8 かよび C 中のアスピリンの変質の Arrhenius の式のプロ ットである;

那 6 図 14 0 ℃ ( ---- ) か 1 び 5 0 ℃ ( ---- ) にかける 製剤 A ( ・ ) , D ( ° ) , E ( △ ) か 1 び F ( 一 ) 中の アスピリンの 変質を示す。





-155-

